

专 利 合 作 条 约

PCT

专利性国际初步报告

(PCT 第II章)

(PCT 36 和细则 70)

REC'D 25 JAN 2006

WIPO

PCT

申请人或代理人的档案号 DAPCT-1018	关于后续行为 参见 PCT/IPEA/416 表	
国际申请号 PCT/CN03/00749	国际申请日(日/月/年) 05.9 月 2003(05.09.2003)	优先权日(日/月/年)
国际专利分类(IPC)或者国家分类和 IPC 两种分类 IPC ⁷ C12Q1/00, C12Q1/26, C12Q1/32		
申请人 上海丰汇医学科技有限公司 等		

1. 本报告是国际初步审查单位根据条约 35 做出的国际初步审查报告, 并依照条约 36 将其传送给申请人。

2. 本报告共计 3 页, 包括扉页。

3. ☐ 本报告还有附件,

a. ☐ (传送给国际局和申请人)共计 _____ 页, 包含

☐ 修改后的并且作为本报告基础的说明书修改页、权利要求书修改页和/或附图修改页, 和/或对
本国际初步审查单位所做出的更正页(见 PCT 细则 70.16 和行政规程 607)。

☐ 国际初步审查单位认为修改超出原始公开范围的取代页, 参见第 I 栏第 4 项和补充栏。

b. ☐ (传送给国际局) 共计 (指明电子载体的类型和数量) _____, 包含有在与序列表有关的补充栏中
指明的电子形式的序列表和/或与其相关的表格。(行政规程 802)

4. 本报告包括关于下列各项的内容:

I ☒ 报告的基础

II ☐ 优先权

III ☐ 不做出关于新颖性、创造性和工业实用性的意见


IV ☐ 缺乏发明的单一性

V ☒ 按条约 35(2)关于新颖性、创造性或工业实用性的理由; 支持这种意见的引证和解释

VI ☐ 引用的某些文件

VII ☐ 国际申请中的某些缺陷

VIII ☐ 对国际申请的某些意见

提交要求书的日期 30.7 月 2004 (30.07.2004)	完成本报告的日期 22.11 月 2005 (22.11.2005)
中华人民共和国国家知识产权局 IPEA/CN 中国北京市海淀区西土城路 6 号(100088) 传真号: (86-10)62019451	受权官员 李岚  电话号码 (86-10)62085067

I. 报告的基础

1. 关于语言, 本报告将基于:

☒ 申请提出时使用的语言。

☐ 该申请的_____语言译文, 提供该种语言的译文是

☐ 为了国际检索而提交的译文所使用的语言(细则 12.3 和 23.1 (b))。

☐ 为了国际申请的公布而提交的译文所使用的语言(细则 12.4)。

☐ 为了国际初步审查而提交的译文所使用的语言(细则55.2和/或55.3)。

2. 关于国际申请中各个部分, 本报告基于(申请人为答复受理局根据条约 14 所发通知而提交的替换页, 在本报告中视为“原始提交”的文件, 不作为本报告的附件)

☒ 原始提交的国际申请。

☐ 说明书, 第_____页 原始提交的,
第_____页 _____ 初审单位收到的,
第_____页 _____ 初审单位收到的。

☐ 权利要求, 第_____页, 原始提交的,
第_____页, 按条约 19 条修改的(附有说明),
第_____页 _____ 初审单位收到的,
第_____页 _____ 初审单位收到的。

☐ 附图, 第_____页, 原始提交的。
第_____页*, _____ 初审单位收到的,
第_____页*, _____ 初审单位收到的。

☐ 序列表和/或相关表格——参见与序列表有关的补充栏。

3. 修改导致以下内容的删除:

☐ 说明书, 第_____页

☐ 权利要求, 第_____项

☐ 附图, 第_____页, 图_____

☐ 序列表(具体说明) _____

☐ 与序列表相关的表格(具体说明) _____

4. ☐ 由于本报告附件的(某些)修改, 如下所列, 被认为超出了原始公开的范围, 如补充栏所示, 因此本报告是按照没有修改的情况做出的(细则 70.2(c))。

☐ 说明书, 第_____页

☐ 权利要求, 第_____项

☐ 附图, 第_____页, 图_____

☐ 序列表(具体说明) _____

☐ 与序列表相关的表格(具体说明) _____

*如果第 4 项适用, 一些或全部的文件页可能做出“被取代”标记。

V. 按条约 35 (2) 关于新颖性、创造性或工业实用性的意见；支持这种理由的引证和解释

1. 意见

新颖性(N)	权利要求 1-12	是
	权利要求	否
创造性(IS)	权利要求 1-12	是
	权利要求	否
工业实用性(IA)	权利要求 1-12	是
	权利要求	否

2. 引证和解释 (细则 70.7)

引用的文献:

D1: CN1179792A(微量科学有限公司);

D2: CN1040127C, (微量科学有限公司);

2.1 关于新颖性:

本申请权利要求 1-12 要求保护一种酶法测定病人分析物浓度用的试剂。

权利要求 1-12 的技术方案同现有技术中的不同, 因此权利要求 1-12 具有新颖性, 符合 PCT 第 33 (2) 条关于新颖性的规定。

2.2 关于创造性:

本申请权利要求 1-12 的技术方案与现有技术相比, 对本领域技术人员来说是非显而易见的, 因此具有创造性, 符合 PCT 第 33 (3) 关于创造性的规定。

2.3 关于实用性:

本发明的试剂可用于测定病人分析物的浓度。因此权利要求 1-12 具有实用性, 符合 PCT 第 33 (4) 关于实用性的规定。